PATENT APPLICATION

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re application of

Akihiro SHIMOMURA, et al.

Appln. No.: 10/054,864

Confirmation No.: 3926

Filed: January 25, 2002

MULTI-COLOR IMAGE-FORMING MATERIAL AND MULTI-COLOR IMAGE-FORMING PROCESS

SUBMISSION OF PRIORITY DOCUMENTS

Commissioner for Patents Washington, D.C. 20231

Sir:

For:

Submitted herewith are certified copies of the priority documents on which a claim to priority was made under

35 U.S.C. § 119. The Examiner is respectfully requested to acknowledge receipt of said priority documents.

JUN 2 1 2002

Respectfully submitted,

Docket No: Q68233

Group Art Unit: 1752

Examiner: Not yet assigned

Mark Boland

Registration No. 32,197

SUGHRUE MION, PLLC 2100 Pennsylvania Avenue, N.W. Washington, D.C. 20037-3213 Telephone: (202) 293-7060 Facsimile: (202) 293-7860

Enclosures:

Japan 2001-018768 Japan 2001-028248 Japan 2001-050351 Japan 2001-078845 Japan 2001-079223 Japan 2001-079546

Japan 2002-011885

Date: June 21, 2002



| 本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2001年 1月26日

出 願 番 号 Application Number:

特願2001-018768

[ST.10/C]:

[JP2001-018768]

出 願 人
Applicant(s):

富士写真フイルム株式会社

2002年 3月 8日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





特2001-018768

【書類名】

特許願

【整理番号】

P-36061

【提出日】

平成13年 1月26日

【あて先】

特許庁長官 殿

【国際特許分類】

B41M 5/38

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

山本 充

【発明者】

【住所又は居所】

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株

式会社内

【氏名】

吉成 伸一

【特許出願人】

【識別番号】

000005201

【氏名又は名称】

富士写真フイルム株式会社

【代理人】

【識別番号】

100105647

【弁理士】

【氏名又は名称】

小栗 昌平

【電話番号】

03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】

100105474

【弁理士】

【氏名又は名称】 本多 弘徳

【電話番号】

03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】

100108589

【弁理士】

【氏名又は名称】 市川 利光

【電話番号】 03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】 100115107

【弁理士】

【氏名又は名称】 髙松 猛

【電話番号】 03-5561-3990

【選任した代理人】

【識別番号】 100090343

【弁理士】

【氏名又は名称】 栗宇 百合子

【電話番号】 03-5561-3990

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 092740

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【包括委任状番号】 0003489

【プルーフの要否】 要

【書類名】

明細書

【発明の名称】

熱転写シート

【特許請求の範囲】

【請求項1】支持体上に少なくとも光熱変換層及び画像形成層をこの順に設けた熱転写シートにおいて、該熱転写シートは分光分布の最大吸光度(λ max)が380~430 n mの領域にあるイエロー用熱転写シート、分光分布の最大吸光度(λ max)が540~600 n mの領域にあるマゼンタ用熱転写シート、分光分布の最大吸光度(λ max)が630~730 n mの領域にあるシアン用熱転写シート及びブラック用熱転写シートからなることを特徴とする熱転写シート。

【請求項2】最大吸光度(λ max)における吸光度が1. 0のときの半値幅が、前記イエロー用熱転写シートでは90~160nmであり、前記マゼンタ用熱転写シートでは40~130nmであり、前記シアン用熱転写シートでは90~160nmであることを特徴とする請求項1に記載の熱転写シート。

【請求項3】前記画像形成層が、顔料と、軟化点が40~150℃の温度範囲にある非晶質有機高分子重合体を、それぞれ20~80質量%含み、その厚さが0.2~1.5μmの範囲にあることを特徴とする請求項1に記載の熱転写シート。

【請求項4】受像層を有する受像シートと、支持体上に少なくとも光熱変換層と画像形成層とを有するイエロー、マゼンタ、シアン、及びブラックの4種類の熱転写シートとを用い、各熱転写シートの画像形成層と前記受像シートの受像層とを対向して重ね合わせ、該熱転写シートの支持体側から光を照射して、画像形成層の光照射領域を受像シートの受像層上へ転写して画像記録する工程を有する多色画像形成方法であって、該熱転写シートが請求項1~3のいずれか1項に記載の熱転写シートであることを特徴とする多色画像形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、レーザー光を用いて高解像度のフルカラー画像を形成する多色画像形成方法に用いられる熱転写シートに関する。特に、本発明はデジタル画像信号

からレーザー記録により、印刷分野におけるカラープルーフ(DDCP:ダイレクト・ディジタル・カラープルーフ)、あるいはマスク画像を作製するのに有用な多色画像形成方法に利用できる熱転写シートに関する。

[0002]

【従来の技術】

グラフィックアート分野では、カラー原稿からリスフィルムを用いて作製された一組の色分解フィルムを使用して印刷版の焼付けが行われるが、一般に、本印刷(実際の印刷作業)の前に色分解工程での誤りや色補正の必要性等をチェックするために、色分解フィルムからカラープルーフを作製している。カラープルーフには、中間調画像の高再現性を可能とする高解像力の実現や、高い工程安定性等の性能が望まれている。また、実際の印刷物に近似したカラープルーフを得るために、カラープルーフに使用される材料としては、実際の印刷物に使用される材料、例えば基材としては印刷本紙を、色材としては顔料を用いることが好ましい。また、カラープルーフの作製方法としては、現像液を用いない乾式の方法の要望が高い。

[0003]

乾式のカラープルーフ作製法として、最近の印刷前工程(プリプレス分野)における電子化システムの普及に伴い、デジタル信号から直接カラープルーフを作製する記録システムが開発されている。このような電子化システムは、特に高画質のカラープルーフを作製するのが目的であり、一般的には、150線/インチ以上の網点画像を再現する。デジタル信号から高画質のプルーフを記録するためには、デジタル信号により変調可能で、かつ記録光を細く絞り込むことが可能なレーザー光を記録ヘッドとして用いる。このため、レーザー光に対して高い記録感度を示し、かつ、高精細な網点を再現可能にする高解像力を示す記録材料の開発が必要となる。

[0004]

レーザー光を利用した転写画像形成方法に用いられる記録材料としては、支持体上に、レーザー光を吸収して熱を発生する光熱変換層、及び顔料が熱溶融性の ワックス、バインダー等の成分中に分散された画像形成層をこの順に有する熱溶 融転写シート(特開平5-58045号公報)が知られている。これらの記録材料を用いる画像形成方法では、光熱変換層のレーザー光照射領域で発生した熱によりその領域に対応する画像形成層が溶融し、転写シート上に積層配置された受像シート上に転写され、受像シート上に転写画像が形成される。

[0005]

また、特開平6-219052号公報には、支持体上に、光熱変換物質を含む 光熱変換層、非常に薄層(0.03~0.3 μm)の熱剥離層、色材を含む画像 形成層がこの順に設けられた熱転写シートが開示されている。この熱転写シート では、レーザー光を照射されることによって、前記熱剥離層の介在により結合さ れている画像形成層と光熱変換層との間の結合力が、低減され、熱転写シート上 に積層配置した受像シート上に、高精細な画像が形成される。前記熱転写シート を用いた画像形成方法は、所謂「アブレーション」を利用しており、具体的には 、レーザー光の照射を受けた領域で、熱剥離層が一部分解し、気化するため、そ の領域での画像形成層と光熱変換層との間の接合力が弱まり、その領域の画像形 成層が上に積層した受像シートに転写される現象を利用している。

[0006]

これらの画像形成方法は、受像シート材料として受像層(接着層)を付設した 印刷本紙を用いることができること、色の異なる画像を次々と受像シート上に転 写することによって多色画像が容易に得られること等の利点を有し、特にアブレーションを利用する画像形成方法は、高精細な画像が容易に得られるという利点 を有し、カラープルーフ(DDCP:ダイレクト・ディジタル・カラープルーフ)、あるいは高精細なマスク画像を作製するのに有用である。

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

高品位なカラープルーフは、その用途上、印刷物近似性が重要になってくる。 すなわち、印刷物との色相をほぼ一致させることが重要であり、また、蛍光灯や 白熱灯など照明光源による色の見え方の変化が印刷物と同様である必要がある。

[0008]

本発明の課題は、顔料色材と印刷物との比較において照明光源の影響を受けず

、印刷物近似性に優れた記録画像を得ることができる熱転写シートを提供することである。

[0009]

【課題を解決するための手段】

CTP (Computer To Plate) 時代ではフイルムレスとなり校正刷りやカラーアートから代わるコントラクトプルーフが必要となる。顧客の承認を得るためには印刷物やカラーアートと一致した色再現性が要求され、印刷インクと同じ顔料系色材を使用し、本紙への転写性が可能であり、モワレ等のないDDCPシステムを開発した。この目標としては本紙転写が可能、印刷インクと同じ顔料系色材を使用し、印刷物近似性の高い大サイズ(A2/B2)デジタルダイレクトカラープルーフシステムである。本発明はレーザー薄膜熱転写方式を用い、顔料色材を使用し、実網点記録を行って本紙転写できる方式に主に利用される熱転写シートである。

[0010]

前記課題を解決するための手段は、以下の通りである。

<1>支持体上に少なくとも光熱変換層及び画像形成層をこの順に設けた熱転写シートにおいて、該熱転写シートは分光分布の最大吸光度(λ max)が380~430 n mの領域にあるイエロー用熱転写シート、分光分布の最大吸光度(λ max)が540~600 n mの領域にあるマゼンタ用熱転写シート、分光分布の最大吸光度(λ max)が630~730 n mの領域にあるシアン用熱転写シート及びブラック用熱転写シートからなることを特徴とする熱転写シート。

 $<2>\lambda$ maxにおける吸光度が1.0のときの半値幅が、前記イエロー用熱転写シートでは90~160nmであり、前記マゼンタ用熱転写シートでは40~130nmであり、前記シアン用熱転写シートでは90~160nmであることを特徴とする<1>に記載の熱転写シート。

<3>前記画像形成層が、顔料と、軟化点が $40\sim150$ C の温度範囲にある非晶質有機高分子重合体を、それぞれ $20\sim80$ 質量%含み、その厚さが $0.2\sim1.5$ μ m の範囲にあることを特徴とする<1>に記載の熱転写シート。

<4>受像層を有する受像シートと、支持体上に少なくとも光熱変換層と画像形

成層とを有するイエロー、マゼンタ、シアン、及びブラックの4種類の熱転写シートとを用い、各熱転写シートの画像形成層と前記受像シートの受像層とを対向して重ね合わせ、該熱転写シートの支持体側から光を照射して、画像形成層の光照射領域を受像シートの受像層上へ転写して画像記録する工程を有する多色画像形成方法であって、該熱転写シートが<1>~<3>のいずれか1項に記載の熱転写シートであることを特徴とする多色画像形成方法。

[0011]

【発明の実施の形態】

本発明の熱転写シートは、シャープな網点による熱転写画像を実現し、かつ本紙転写及びB2サイズ記録(515mm×728mm、ただし、B2サイズは543mm×765mm)が可能であるシステムに有効かつ好適である。

この熱転写画像は2400~2540dpiの解像度で印刷線数に応じた網点画像とすることができる。1つ1つの網点はにじみ・欠けがほとんどなく形状が非常にシャープであるため、ハイライトからシャドーまでの高範囲の網点をクリアーに形成することができる。その結果、イメージセッターやCTPセッターと同じ解像度で高品位な網点出力が可能であり、印刷物近似性の良い網点と階調を再現することができる。

[0012]

また、この熱転写画像は、網点形状がシャープであるためレーザービームに対応した網点を忠実に再現でき、また記録特性の環境温湿度依存性が非常に小さいため、幅広い温湿度環境下で色相・濃度とも安定した繰り返し再現性を得ることができる。

この熱転写画像は、印刷インクに使用されている着色顔料を用いて形成されており、また繰り返し再現性が良好なため高精度のCMS(カラーマネージメントシステム)を実現できる。

また、この熱転写画像は、Japanカラー、SWOPカラーなどの色相、即ち、印刷物の色相とほぼ一致させることができ、蛍光灯や白熱灯など光源が変わったときの色の見え方についても印刷物と同様の変化を示すことができ、印刷物近似性に優れる。

[0013]

また、この熱転写画像は、ドット形状がシャープなので、微細文字の細線がきれよく再現できる。レーザー光により発生した熱が、面方向に拡散ぜずに転写界面まで伝えられ、加熱部/非加熱部の界面で画像形成層がシャープに破断する。このために、熱転写シートにおける光熱変換層の薄膜化と画像形成層の力学特性を制御する。

ところで、シミュレーションでは、光熱変換層は瞬間的に約700℃に達すると推定され、膜が薄いと変形や破壊がおこりやすい。変形・破壊が起こると光熱変換層が転写層とともに受像シートに転写したり、転写像が不均一になるという実害を生じる。一方、所定の温度を得るには膜中に光熱変換物質を高濃度に存在させねばならず、色素の析出や隣接層への移行といった問題も発生する。

このため、光熱変換特性の優れた赤外吸収色素及びポリイミド系などの耐熱性 バインダーを選定することにより、光熱変換層を約0.5μm以下に薄膜化するこ とが好ましい。

[0014]

また、一般的には、光熱変換層の変形が起こったり、または画像形成層そのものが高熱により変形したりすると、受像層に転写した画像形成層はレーザー光の副走査パターンに対応した厚みムラを生じ、そのため画像が不均一になり見かけの転写濃度が低下する。この傾向は画像形成層の厚みが薄いほど顕著である。一方、画像形成層の厚みが厚いとドットのシャープさが損なわれかつ感度も低下する。

この相反する性能を両立させるために、ワックス等の低融点物質を画像形成層 に添加することより転写ムラを改良することが好ましい。また、バインダーの代 わりに無機微粒子を添加することにより膜厚を適正に上げることで、加熱部/非 加熱部の界面で画像形成層がシャープに破断するようにし、ドットのシャープさ ・感度を保ちつつ転写ムラを改良することができる。

[0015]

また、一般にワックス等の低融点物質は、画像形成層表面に滲み出たり、結晶 化する傾向があり、画質や熱転写シートの経時安定性に問題を生じる場合がある この問題に対処するためには、画像形成層のポリマーとのSP値差が小さい低融点物質を使用することが好ましく、ポリマーとの相溶性を上げ、低融点物質の画像形成層からの分離を防止することができる。また、構造の異なる数種類の低融点物質を混合することで共融化させ結晶化を防止することも好ましい。その結果、ドット形状がシャープでかつむらの少ない画像が得られる。

また、一般に、熱転写シートの塗布層が吸湿することで層の力学物性と熱物性が変化し、記録環境の湿度依存性が生じる。

この温湿度依存性を少なくするためは、光熱変換層の色素/バインダー系、および画像形成層のバインダー系を有機溶剤系にすることが好ましい。また、受像層のバインダーとしてポリビニルブチラールを選択すると共にその吸水性を小さくするためにポリマー疎水化技術を導入することが好ましい。ポリマー疎水化技術としては、特開平8-238858号公報に記載のようにヒドロキシル基を疎水基と反応させたり、2つ以上のヒドロキシル基を硬膜剤で架橋するなどが挙げられる。

[0016]

また、通常、レーザー露光による印画時に画像形成層にも約500℃以上の熱がかかり、従来使用していた顔料では熱分解してしまうものがあったが、耐熱性の高い顔料を画像形成層に採用することによりこれを防止することができる。

そして、印画時の高熱により、赤外吸収色素が光熱変換層から画像形成層に移行すると、色相が変化してしまうのを防止するために、前述したように保持力の強い赤外吸収色素/バインダーの組み合わせで光熱変換層を設計することが好ましい。

一般に、高速印画ではエネルギー不足となり特にレーザー副走査の間隔に対応する隙間が発生する。前述したように光熱変換層の色素高濃度化および光熱変換層・画像形成層の薄膜化は、熱の発生/伝達の効率を上げることができる。さらに、加熱時に画像形成層がわずかに流動し隙間を埋める効果と受像層との接着性をあげる目的で、画像形成層へ低融点物質を添加することが好ましい。また、受像層と画像形成層との接着性を上げ、転写した画像の強度を十分持たせるために

、受像層のバインダーとして例えば、画像形成層と同じポリビニルブチラールを 採用することが好ましい。

[0017]

受像シートと熱転写シートは、真空密着によりドラム上に保持されることが好ましい。この真空密着は両シートの接着力制御により画像を形成しているため受像シートの受像層面と転写シートの画像形成層面のクリアランスに画像転写挙動が非常に敏感なので重要である。ゴミ等異物のきっかけで材料間のクリアランスが広がってしまうと画像欠陥や画像転写ムラが生じてしまう。

このような画像欠陥や画像転写ムラを防止するには、熱転写シートに均一な凹凸をつけることで、エアーのとおりをよくし均一なクリアランスを得ることが好ましい。

[0018]

熱転写シートに凹凸をつける方法としては、一般にエンボス処理等の後処理、 塗布層へのマット剤添加があるが、製造工程簡略化、材料の経時安定化のために マット剤添加が好ましい。マット剤は塗布層厚みより大きいものが必要であり、 マット剤を画像形成層に添加するとマット剤の存在する部分の画像が欠落すると いう問題が発生するので、最適な粒径のマット剤を光熱変換層に添加することが 好ましく、これにより画像形成層そのものはほば均一な厚みとなり、欠陥のない 画像を受像シート上に得ることができる。

[0019]

熱転写シートの画像形成層表面の表面粗さRzとその裏面層表面の表面粗さRzの差の絶対値が3.0以下であり、受像シートの受像層表面の表面粗さRzとその裏面層表面の表面粗さRzの差の絶対値が3.0以下であることが好ましい。このような構成により、画像欠陥を防止でき、シートの搬送ジャムをなくし、更にドットゲイン安定性を向上させることができる。

[0020]

本明細書で、表面粗さRzというのは、JISのRz(最大高さ)に相当する十点平 均面粗さのことをいい、粗さの曲面から基準面積分だけ抜き取った部分の平均面 を基準面として、最高から5番目までの山の標高の平均値と最深から5番目まで の谷底の深さの平均値との距離を入力換算したものである。測定には東京精密(株)製の触針式の3次元粗さ計(サーフコム 570A-3DF)を用いる。測定方向は縦方向とし、カットオフ値は0.08mm、測定面積は0.6mm×0.4mm、送りピッチは0.005mm、測定スピードは0.12mm/sである。

[0021]

上記の熱転写シートの画像形成層表面の表面粗さRzとその裏面層表面の表面粗さRzの差の絶対値は1.0以下であり、また受像シートの受像層表面の表面粗さRzとその裏面層表面の表面粗さRzの差の絶対値が1.0以下であることが上記の効果をさらに向上させる観点から好ましい。

[0022]

更に、別の態様としては、熱転写シートの画像形成層表面とその裏面層表面の表面粗さ及び又は受像シートの表裏面の表面粗さRzが2~30μmであることが好ましい。このような構成によって、画像欠陥を防止でき、シートの搬送ジャムをなくし、更にドットゲイン安定性を向上させる。

[0023]

また熱転写シートの画像形成層の光沢度は80~99であることも好ましい。

[0024]

光沢度は、画像形成層表面の平滑性に大きく依存し、画像形成層膜厚の均一性を左右し得る。光沢度が高い方が画像形成層として均一で高精細画像への用途により適しているが、平滑性が高いと搬送時の抵抗はより大きくなり、両者がトレード・オフの関係である。光沢度が80~99の範囲であると、両者の両立が可能でバランスが取れる。

[0025]

本発明の熱転写シートを用いた多色画像形成においては、光照射に用いられる レーザー光は、マルチビーム光であることが好ましく、特にマルチビーム2次元 配列であることが好ましい。マルチビーム2次元配列とは、レーザー照射によっ て記録する際に、複数個のレーザービームを使用し、これらのレーザービームの スポット配列が、主走査方向に沿って複数列、副走査方向に沿って複数行からな る2次元平面配列をしていることをいう。

マルチピーム2次元配列であるレーザー光を使用することにより、レーザー記録に要する時間を短縮することができる。

[0026]

使用されるレーザー光は、マルチビームであれば特に制限なく使用することができ、アルゴンイオンレーザ光、ヘリウムネオンレーザ光、ヘリウムカドミウムレーザ光等のガスレーザ光、YAGレーザー光等の固体レーザー光、半導体レーザー光、色素レーザー光、エキシマレーザ光等の直接的なレーザー光が利用される。あるいは、これらのレーザー光を二次高調波素子を通して、半分の波長に変換した光等も用いることができる。多色画像形成方法においては、出力パワーや変調のし易さ等を考慮すると、半導体レーザー光を用いることが好ましい。多色画像形成方法では、レーザー光は、光熱変換層上でのビーム径が5~50μm(特に6~30μm)の範囲となるような条件で照射することが好ましく、また走査速度は1m/秒以上(特に3m/秒以上)とすることが好ましい。

[0027]

また、多色画像形成は、ブラックの熱転写シートにおける画像形成層の層厚が、イエロー、マゼンタ、及びシアンの各熱転写シートにおける画像形成層の層厚より大きく、かつ、0.5~0.7μmであることが好ましい。このようにすることにより、ブラックの熱転写シートをレーザー照射した際に、転写ムラによる濃度の低下を抑えることができる。

前記ブラックの熱転写シートにおける画像形成層の層厚が 0.5 μ m未満であると、高エネルギーで記録した際に、転写ムラにより画像濃度が大きく低下し、印刷のプルーフとして必要な画像濃度を達成することが困難な場合がある。この傾向は、高温条件下でより顕著となるため、環境による濃度変化が大きくなってしまう場合がある。一方、前記層厚が 0.7 μ mを超えると、レーザー記録時に転写感度が低下し、小点の付きが悪化したり、細線が細くなってしまう場合がある。この傾向は、低温条件下でより顕著である。また、解像力が悪化することがある。前記ブラックの熱転写シートにおける画像形成層の層厚は、より好ましくは 0.55~0.65 μ m であり、特に好ましくは 0.60 μ m である。

[0028]

更に、前記ブラックの熱転写シートにおける画像形成層の層厚が、 $0.5\sim0$. 7μ mであり、前記イエロー、マゼンタ、及びシアンの各熱転写シートにおける画像形成層の層厚が、 0.2μ m以上 0.5μ m未満であることが好ましい。

前記イエロー、マゼンタ、及びシアンの各熱転写シートにおける画像形成層の 層厚が 0.2μ m未満であると、レーザー記録時に転写ムラによる濃度低下が生 じることがあり、一方、 0.5μ m以上では、転写感度の低下又は解像力の悪化 を生じることがある。より好ましくは、 $0.3 \sim 0.45 \mu$ mである。

[0029]

前記ブラックの熱転写シートにおける画像形成層は、カーボンブラックを含有することが好ましく、該カーボンブラックは、着色力の異なる少なくとも2種類のカーボンブラックからなることが、P/B(ピグメント/バインダー)比を一定の範囲にしつつ、反射濃度を調節することができるため好ましい。

カーボンブラックの着色力は、種々の方法によって表されるが、例えば、特開 平10-140033号公報に記載のPVC黒度等が挙げられる。PVC黒度とは、カーボンブラックをPVC樹脂に添加、2本ロールにより分散、シート化し、三菱化学(株)カーボンブラック「#40」、「#45」の黒度を各々1点、10点と基準値を定め、試料の黒度を視感判定により評価したものである。PV C黒度の異なる2種以上のカーボンブラックを、目的に応じて適宜選択して使用することができる。

[0030]

多色画像を形成する方法としては、前述したように前記熱転写シートを用いて、同一の受像シート上に多数の画像層(画像が形成された画像形成層)を繰返し重ね合せて多色画像を形成してもよく、複数の受像シートの受像層上に一旦画像を形成した後、印刷本紙等へ再転写することにより、多色画像を形成してもよい

後者については、例えば、相互に異なる色相を有する色剤を含む画像形成層を 有する熱転写シートを用意し、これと、受像シートとを組み合わせた画像形成用 積層体を独立に四種(四色、シアン、マゼンタ、イエロー、ブラック)製造する 。各々の積層体に、例えば、色分解フィルタを介して、画像に基づくデジタル信号に従うレーザー光照射を行い、それに続いて、熱転写シートと受像シートとを剥離し、各受像シートに各色の色分解画像を独立に形成する。次に、形成された各々の色分解画像を、別に用意した印刷本紙等の実際の支持体、もしくはそれに近似した支持体上に順次積層させることにより、多色の画像を形成することができる。

[0031]

レーザー光照射を用いる熱転写記録は、レーザービームを熱に変換しその熱エネルギーを利用して顔料を含む画像形成層を受像シートに転写し、受像シート上に画像を形成し得るものであれば、転写時の顔料、色素乃至画像形成層の状態変化は、特に問わず、固体状態、軟化状態、液体状態、気体状態のいずれの状態をも包含するが、好ましくは固体乃至軟化状態である。レーザー光照射を用いる熱転写記録は、例えば、従来から知られる溶融型転写、アブレーションによる転写、昇華型転写等も包含される。

中でも前述の薄膜転写型、溶融・アブレーション型は印刷に類似した色相の画像を作成するという点で好ましい。

[0032]

また、記録装置で画像を印刷された受像シートを、印刷用紙(「本紙」と呼ぶ)に転写する工程を行うため、通常、熱ラミネーターを使用する。受像シートと本紙を重ねて熱と圧力をかけると両者が接着し、その後本紙から受像シートを引き剥がすと、画像を含んだ受像層だけが本紙上に残る。

以上の装置を、製版システム上に接続することによって、カラープルーフとしての機能を発揮できるシステムが構築されることになる。システムとしては、ある製版データから出力される印刷物と限りなく近い画質のプリント物が、上記記録装置から出力される必要がある。そこで、色や網点を印刷物と近づけるためのソフトウェアが必要である。具体的接続例を以下に挙げる。

製版システム (例えば、富士写真フィルム社製Celebra) からの印刷物のプルーフをとる場合、システム接続としては以下のようになる。製版システムにCTP (Computer To Plate) システムを接続する。これで出力した印刷版を印刷機に



かけることによって最終印刷物が得られる。製版システムにカラープルーフとして上記記録装置を接続するが、その間に色や網点を印刷物に近づけるためのプルーフドライブソフトウェアとしてPDシステム(登録商標)を接続する。

製版システムでラスターデータに変換されたコントーン(連続調)データは、網点用の2値データに変換されてCTPシステムに出力され、最終的に印刷される。一方、同じコントーンデータはPDシステムにも出力される。PDシステムは受け取ったデータを4次元(黒、シアン、マゼンタ、イエロー)のテーブルによって前記印刷物に色が一致するように変換する。そして最後に前記印刷物の網点と一致するように網点用の2値データに変換し、記録装置に出力する。

前記4次元テーブルは予め実験的に作成しておき、システム内に保存しておく。作成のための実験とは次のようなものである。重要色データを、CTPシステム経由で印刷した画像と、PDシステム経由で記録装置で出力した画像を用意し、その測色値を比較してその差が最小になるようにテーブルを作成する。

[0033]

以下に、上記システムの記録装置に好適に用いられる本発明の熱転写シート及び受像シートについて説明する。

[熱転写シート]

熱転写シートは、支持体上に、少なくとも光熱変換層及び画像形成層を有し、 更に必要に応じて、その他の層を有してなる。

[0034]

(支持体)

熱転写シートの支持体の材料には特に限定はなく、各種の支持体材料を目的に応じて用いることができる。支持体は剛性を有し、寸法安定性が良く、画像形成の際の熱に耐えるものが好ましい。支持体材料の好ましい例としては、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレンー2,6ーナフタレート、ポリカーボネート、ポリメチルメタクリレート、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデン、ポリスチレン、スチレンーアクリロニトリル共重合体、ポリアミド(芳香族または脂肪族)、ポリイミド、ポリアミドイミド、ポリスルホン等の合成樹脂材料を挙げることができる。中でも、二軸延伸ポリエチレンテ



レフタレートが、機械的強度や熱に対する寸法安定性を考慮すると好ましい。尚 、レーザー記録を利用したカラープルーフの作製に用いる場合には、熱転写シー トの支持体はレーザー光を透過させる透明な合成樹脂材料から形成するのが好ま しい。支持体の厚みは $25\sim130\mu$ mであることが好ましく、 $50\sim120\mu$ mであることが特に好ましい。画像形成層側の支持体の中心線平均表面粗さRa (表面粗さ測定機 (Surfcom,東京精機 (株) 製)等を用いてJIS 0601に基づき測定)は0.1μm未満であることが好ましい。支持体の長手 方向のヤング率は200~1200kg/mm² (=2~12GPa) が好ましく 、幅方向のヤング率は $250\sim1600$ kg/mm² ($\rightleftharpoons 2.5\sim16$ GPa) で あることが好ましい。支持体の長手方向のF-5値は、好ましくは5~50kg /mm² (≒49~490MPa)、支持体幅方向のF-5値は、好ましくは3 ~30Kg/mm² (≒29.4~294MPa) であり、支持体長手方向のF - 5 値が支持体幅方向のF - 5 値より高いのが一般的であるが、特に幅方向の強 度を高くする必要があるときはその限りではない。また、支持体の長手方向およ び幅方向の100℃30分での熱収縮率は好ましくは3%以下、さらに好ましく は1.5%以下、80C3O分での熱収縮率は好ましくは1%以下、さらに好ま しくは0.5%以下である。破断強度は両方向とも $5\sim100$ kg/mm² (\rightleftharpoons 49~980MPa)、弾性率は100~2000kg/mm² (≒0.98~1 9. 6GPa) が好ましい。

[0035]

熱転写シートの支持体には、その上に設けられる光熱変換層との密着性を向上させるために、表面活性化処理及び/又は一層又は二層以上の下塗層の付設を行ってもよい。表面活性化処理の例としては、グロー放電処理、コロナ放電処理等を挙げることができる。下塗層の材料としては、支持体と光熱変換層の両表面に高い接着性を示し、かつ熱伝導性が小さく、また耐熱性に優れたものであることが好ましい。そのような下塗層の材料の例としては、スチレン、スチレンーブタジエン共重合体、ゼラチン等を挙げることができる。下塗層全体の厚さは通常 0 1~2 μ m である。また、熱転写シートの光熱変換層付設側とは反対側の表面には、必要に応じて、反射防止層や帯電防止層等の各種の機能層の付設、ある

いは表面処理を行うこともできる。

[0036]

(バック層)

本発明の熱転写材料のバック層は支持体に隣接する第1のバック層とこの第1のバック層の支持体とは反対側に設けられた第2のバック層との2層で構成される。本発明では、第1のバック層に含まれる帯電防止剤の質量Aと第2のバック層に含まれる帯電防止剤の質量Bとの比B/Aは0.3未満であるのが好ましい。B/Aが0.3以上であると滑り性及びバック層の粉落ちが悪化する。

[0037]

第1のバック層の膜厚Cは 0. 0 $1\sim 1~\mu$ mであることが好ましく、0. 0 $1\sim 0$. $2~\mu$ mであることがさらに好ましい。また、第2のバック層の膜厚Dは 0. $0~1\sim 1~\mu$ mであることが好ましく、0. $0~1\sim 0$. $2~\mu$ mであることがさらに好ましい。これら第1及び第2のバック層の膜厚の比C:Dは1:2 ~ 5 :1であることが好ましい。

[0038]

第1及び第2のバック層に使用される帯電防止剤としては、ポリオキシエチレンアルキルアミン、グリセリン脂肪酸エステル等の非イオン系界面活性剤、第4級アンモニウム塩等のカチオン系界面活性剤、アルキルホスフェート等のアニオン系界面活性剤、両性界面活性剤、導電性樹脂等の化合物が使用できる。

[0039]

また、導電性微粒子を帯電防止剤として用いることもできる。このような導電性微粒子としては、例えば、ZnO、 TiO_2 、 SnO_2 、 Al_2O_3 、 In_2O_3 、MgO、BaO、CoO、CuO、 Cu_2O 、CaO、SrO、 BaO_2 、PbO、 PbO_2 MnO_3 MoO_3 SiO_2 ZrO_2 Ag_2O Y_2O_3 Bi_2O_3 Ti_2O_3 Sb_2O_3 Sb_2O_5 $K_2Ti_6O_{13}$ $NaCaP_2O_{18}$ MgB_2O_5 Somethoral CuS Som

 Si_2 、 $MoSi_2$ 、 WSi_2 等の珪化物; $BaCO_3$ 、 $CaCO_3$ 、 $SrCO_3$ 、 $BaSO_4$ 、 $CaSO_4$ 等の金属塩; SiN_4 -SiC、 $9Al_2O_3$ - $2B_2O_3$ 等の複合体が挙げられ、これら 1種を単独で又は 2種以上を併用してもよい。これらのうち、 SnO_2 、ZnO、 Al_2O_3 、 TiO_2 、 In_2O_3 、MgO、BaO及び MoO_3 が好ましく、 SnO_2 、ZnO、 In_2O_3 及び TiO_2 がさらに好ましく、 SnO_2 が特に好ましい。

[0040]

なお、本発明の熱転写材料をレーザー熱転写記録方式に用いる場合、バック層 に用いる帯電防止剤はレーザー光を透過できるように実質的に透明であることが 好ましい。

[0041]

導電性金属酸化物を帯電防止剤として使用する場合には、その粒子径は光散乱をできるだけ小さくするために小さい程好ましいが、粒子とバインダーの屈折率の比をパラメータとして使用して決定されるべきものであり、ミー(Mie)の理論を用いて求めることができる。一般に平均粒子径が $0.001\sim0.5\mu m$ の範囲であり、 $0.003\sim0.2\mu m$ の範囲が好ましい。ここでいう、平均粒子径とは、導電性金属酸化物の一次粒子径だけでなく高次構造の粒子径も含んだ値である。

[0042]

第1及び第2のバック層には帯電防止剤の他に、界面活性剤、滑り剤及びマット剤等の各種添加剤やバインダーを添加することができる。第1のバック層に含まれる帯電防止剤の量はバインダー100質量部に対して10~1000質量部が好ましく、200~800質量部がさらに好ましい。また、第2のバック層に含まれる帯電防止剤の量はバインダー100質量部に対して0~300質量部が好ましく、0~100質量部がさらに好ましい。

[0043]

第1及び第2のバック層の形成に使用されるバインダーとしては、例えば、アクリル酸、メタクリル酸、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル等のアクリル酸系モノマーの単独重合体及び共重合体、ニトロセルロース、メチルセルロ

ース、エチルセルロース、セルロースアセテートのようなセルロース系ポリマー、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン、塩化ビニル系共重合体、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、ポリビニルピロリドン、ポリビニルブチラール、ポリビニルアルコールのようなビニル系ポリマー及びビニル化合物の共重合体、ポリエステル、ポリウレタン、ポリアミドのような縮合系ポリマー、ブタジエンースチレン共重合体のようなゴム系熱可塑性ポリマー、エポキシ化合物のような光重合性若しくは熱重合性化合物を重合、架橋させたポリマー、メラミン化合物等を挙げることができる。

[0044]

(光熱変換層)

光熱変換層は、光熱変換物質、バインダー、及び必要に応じてマット剤を含有 し、更に必要に応じて、その他の成分を含有する。

光熱変換物質は、照射される光エネルギーを熱エネルギーに変換する機能を有する物質である。一般的には、レーザー光を吸収することのできる色素(顔料を含む。以下、同様である。)である。赤外線レーザーにより画像記録を行う場合は、光熱変換物質としては、赤外線吸収色素を用いるのが好ましい。前記色素の例としては、カーボンブラック等の黒色顔料、フタロシアニン、ナフタロシアニン等の可視から近赤外域に吸収を有する大環状化合物の顔料、光ディスク等の高密度レーザー記録のレーザー吸収材料として使用される有機染料(インドレニン染料等のシアニン染料、アントラキノン系染料、アズレン系色素、フタロシアニン系染料)、及びジチオールニッケル錯体等の有機金属化合物色素を挙げることができる。中でも、シアニン系色素は、赤外線領域の光に対して、高い吸光係数を示すので、光熱変換物質として使用すると、光熱変換層を薄層化することができ、その結果、熱転写シートの記録感度をより向上させることができるので好ましい。

光熱変換物質としては、色素以外にも、黒化銀等の粒子状の金属材料等、無機 材料を用いることもできる。

[0045]

光熱変換層に含有されるバインダーとしては、支持体上に層を形成し得る強度



を少なくとも有し、高い熱伝導率を有する樹脂が好ましい。更に、画像記録の際に、光熱変換物質から生じる熱によっても分解しない、耐熱性を有する樹脂であると、高エネルギーの光照射を行っても、光照射後の光熱変換層の表面の平滑性を維持できるので好ましい。具体的には、熱分解温度(TGA法(熱質量分析法)で10℃/分の昇温速度で、空気気流中で5%質量減少する温度)が400℃以上の樹脂が好ましく、前記熱分解温度が500℃以上の樹脂がより好ましい。また、バインダーは、200~400℃のガラス転移温度を有するのが好ましく、250~350℃のガラス転移温度を有するのがより好ましい。ガラス転移温度が200℃より低いと、形成される画像にカブリが発生する場合があり、400℃より高いと、樹脂の溶解性が低下し、生産効率が低下する場合がある。

尚、光熱変換層のバインダーの耐熱性(例えば、熱変形温度や熱分解温度)は、光熱変換層上に設けられる他の層に使用される材料と比較して、より高いのが 好ましい。

[0046]

具体的には、ポリメタクリル酸メチル等のアクリル酸系樹脂、ポリカーボネート、ポリスチレン、塩化ビニル/酢酸ビニル共重合体、ポリビニルアルコール等のビニル系樹脂、ポリビニルブチラール、ポリエステル、ポリ塩化ビニル、ポリアミド、ポリイミド、ポリエーテルイミド、ポリスルホン、ポリエーテルスルホン、アラミド、ポリウレタン、エポキシ樹脂、尿素/メラミン樹脂等が挙げられる。これらの中でも、ポリイミド樹脂が好ましい。

[0047]

特に、下記一般式(I)~(VII)で表されるポリイミド樹脂は、有機溶媒に可溶であり、これらのポリイミド樹脂を使用すると、熱転写シートの生産性が向上するので好ましい。また、光熱変換層用塗布液の粘度安定性、長期保存性、耐湿性が向上する点でも好ましい。

[0048]

【化1】

$$\begin{pmatrix}
0 & 0 & 0 \\
N & S & 0 \\
0 & 0 & N-Ar^1
\end{pmatrix}$$
(1)

$$\left(\begin{array}{c}
0\\
N\\
\end{array}\right)
\left(\begin{array}{c}
N\\
\end{array}\right)
\left(\begin{array}{c}
1\\
\end{array}\right)$$
(11)

[0049]

前記一般式 (I) 及び (II) 中、 Ar^1 は、下記構造式 (1) \sim (3) で表される芳香族基を示し、nは、 $10\sim100$ の整数を示す。

[0050]

【化2】

[0051]

【化3】

$$\begin{pmatrix}
0 & 0 & 0 \\
N - Ar^2 & 0 & 0
\end{pmatrix}$$
(111)

$$\begin{array}{c|c}
 & F_3C & CF_3 & O \\
 & N - Ar^2 \\
 & O & O \\
\end{array}$$
(IV)

[0052]

前記一般式 (III) 及び (IV) 中、A r^2 は、下記構造式 (4) \sim (7) で表される芳香族基を示し、nは、 $10\sim100$ の整数を示す。

[0053]

【化4】

$$-NH \longrightarrow C \longrightarrow NH - (4)$$

[0054]

【化5】

[0055]

前記一般式 (V) ~ (VII) 中、n及びmは10~100の整数を示す。式 (VII) において、n:mの比は6:4~9:1である。

[0056]

尚、樹脂が有機溶媒に可溶であるか否かを判断する目安としては、25℃において、樹脂がN-メチルピロリドン100質量部に対して、10質量部以上溶解することを基準とし、10質量部以上溶解する場合は、光熱変換層用の樹脂として好ましく用いられる。より好ましくは、N-メチルピロリドン100質量部に対して、100質量部以上溶解する樹脂である。

[0057]

光熱変換層に含有されるマット剤としては、無機微粒子や有機微粒子を挙げることができる。この無機微粒子としては、シリカ、酸化チタン、酸化アルミニウム、酸化亜鉛、酸化マグネシウム、硫酸バリウム、硫酸マグネシウム、水酸化アルミニウム、水酸化マグネシウム、窒化ホウ素等の金属塩、カオリン、クレー、タルク、亜鉛華、鉛白、ジークライト、石英、珪藻土、バーライト、ベントナイト、雲母、合成雲母等が挙げられる。有機微粒子としては、フッ素樹脂粒子、グ

アナミン樹脂粒子、アクリル樹脂粒子、スチレン-アクリル共重合体樹脂粒子、 シリコーン樹脂粒子、メラミン樹脂粒子、エポキシ樹脂粒子等の樹脂粒子を挙げ ることができる。

[0058]

マット剤の粒径は、通常、 $0.3\sim30\mu$ mであり、好ましくは $0.5\sim20$ μ mであり、添加量は $0.1\sim100$ mg/m²が好ましい。

[0059]

光熱変換層には、更に必要に応じて、界面活性剤、増粘剤、帯電防止剤等が添加されてもよい。

[0060]

光熱変換層は、光熱変換物質とバインダーとを溶解し、これに必要に応じてマット剤及びその他の成分を添加した塗布液を調製し、これを支持体上に塗布し、乾燥することにより設けることができる。ポリイミド樹脂を溶解するための有機溶媒としては、例えば、n-ヘキサン、シクロヘキサン、ジグライム、キシレン、トルエン、酢酸エチル、テトラヒドロフラン、メチルエチルケトン、アセトン、シクロヘキサノン、1,4ージオキサン、1,3ージオキサン、ジメチルアセテート、Nーメチルー2ーピロリドン、ジメチルスルホオキサイド、ジメチルホルムアミド、ジメチルアセトアミド、ァーブチロラクトン、エタノール、メタノール等が挙げられる。塗布、乾燥は、通常の塗布、乾燥方法を利用して行うことができる。乾燥は、通常、300℃以下の温度で行い、200℃以下の温度で行うのが好ましい。支持体として、ポリエチレンテレフタレートを使用する場合は、80~150℃の温度で乾燥するのが好ましい。

[0061]

光熱変換層におけるバインダーの量が少なすぎると、光熱変換層の凝集力が低下し、形成画像が受像シートに転写される際に、光熱変換層が一緒に転写されやすくなり、画像の混色の原因となる。またポリイミド樹脂が多すぎると、一定の光吸収率を達成するために光熱変換層の層厚が大きくなって、感度低下を招きやすい。光熱変換層における光熱変換物質とバインダーとの固形分質量比は、1:20~2:1であるのが好ましく、特に、1:10~2:1であるのがより好ま

しい。

また、光熱変換層を薄層化すると、前記した様に、熱転写シートを高感度化できるので好ましい。光熱変換層は、0.03~1.0µmであるのが好ましく、0.05~0.5µmであるのがより好ましい。また、光熱変換層は、波長830nmの光に対して、0.7~1.1の光学濃度を有していると、画像形成層の転写感度が向上するので好ましく、前記波長の光に対して0.8~1.0の光学濃度を有しているとより好ましい。波長830nmにおける光学濃度が0.7未満であると、照射された光を熱に変換することが不充分となり、転写感度が低下することがある。一方、1.1を超えると、記録時に光熱変換層の機能に影響を与え、かぶりが発生することがある。

[0062]

(画像形成層)

画像形成層は、受像シートに転写されて画像を形成するための顔料を少なくと も含有し、更に、層を形成するためのバインダー、及び所望により、その他の成 分を含有する。

[0063]

顔料は一般に有機顔料と無機顔料とに大別され、前者は特に塗膜の透明性に優れ、後者は一般に隠蔽性に優れる等の特性を有しているので、用途に応じて、適 宜選択すればよい。

本発明では、イエロー顔料として分光分布の最大吸光度(λ max)が380~430 n mの領域にあるようなものが、マゼンタ顔料として分光分布の最大吸光度 (λ max) が540~600 n mの領域にあるようなものが、シアン顔料として分光分布の最大吸光度 (λ max) が630~730 n mの領域にあるようなものが、それぞれ使用される。

その中でもさらに、 λ maxにおける吸光度が1.0のときの半値幅が、イエロー顔料としては90~160 n mであるものが好ましく、マゼンタ顔料としては40~130 n mであるものが好ましく、シアン顔料としては90~160 n mであるものが好ましい。

[0064]

好適に使用される顔料の例としては、アゾ系顔料、フタロシアニン系顔料、アントラキノン系顔料、ジオキサジン系顔料、キナクリドン系顔料、イソインドリノン系顔料、ニトロ系顔料を挙げることができる。画像形成層に用いられる顔料を、色相別に分けて、以下に列挙するが、これらに限定されるものではない。

[0065]

1) イエロー顔料

Pigment Yellow (ピグメントイエロー) 12 (C. I. No. 21090)

例)Permanent Yellow (パーマネントイエロー) DHG (クラリアントジャパン (株) 製)、Lionol Yellow (リオノールイエロー) 1212B (東洋インキ製造 (株) 製)、Irgalite Yellow (イルガライトイエロー) LCT (チバ・スペシャルティー・ケミカルズ (株) 製)、Symuler Fast Yellow (シムラーファーストイエロー) GTF 219 (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Yellow (ピグメントイエロー) 13 (C. I. No. 21100)

例) Permanent Yellow (パーマネントイエロー) GR (クラリアントジャパン (株) 製)、Lionol Yellow (リオノールイエロー) 1313 (東洋インキ製造 (株) 製)

Pigment Yellow (ピグメントイエロー) 14 (C. I. No. 21095)

例)Permanent Yellow (パーマネントイエロー) G (クラリアントジャパン (株) 製)、Lionol Yellow (リオノールイエロー) 1401-G (東洋インキ製造 (株) 製)、Seika Fast Yellow (セイカファーストイエロー) 2270 (大日精化工業 (株) 製)、Symuler Fast Yellow (シムラーファーストイエロー) 4400 (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Yellow (ピグメントイエロー) 17 (C. I. No. 21105)

例) Permanent Yellow (パーマネントイエロー) GG02 (クラリアントジャパン (株) 製)、Symuler Fast Yellow (シムラーファーストイエロー) 8GF (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Yellow (ピグメントイエロー) 155

例) Graphtol Yellow (グラフトールイエロー) 3GP (クラリアントジャパン (株) 製)

Pigment Yellow (ピグメントイエロー) 180 (C. I. No. 21290)

例) Novoperm Yellow (ノボパームイエロー) P-HG (クラリアントジャパン (株) 製)、PV Fast Yellow (ファーストイエロー) HG (クラリアントジャパン (株) 製)

[0066]

2)マゼンタ顔料

Pigment Red (ピグメントレッド) 57:1 (C. I. No. 1 5850:1)

例) Graphtol Rubine (グラフトールルビン) L6B (クラ リアントジャパン (株) 製)、Lionol Red (リオノールレッド) 6 B-4290G (東洋インキ製造 (株) 製)、Irgalite Rubine (イルガライトルビン) 4BL (チバ・スペシャルティー・ケミカルズ (株) 製)、Symuler Brilliant Carmine (シムラーブリリアントカーミン) 6B-229 (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Red (ピグメントレッド) 122 (C. I. No. 73 915)

例)Hosterperm Pink (ホスターパームピンク) E (クラリアントジャパン (株) 製)、Lionogen Magenta (リオノゲンマゼンタ) 5790 (東洋インキ製造 (株) 製)、Fastogen Super Magenta (ファストゲンスーパーマゼンタ) RH (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Red (ピグメントレッド) 53:1 (C. I. No. 1

5585:1)

例)Permanent Lake Red (パーマネントレイクレッド)
LCY (クラリアントジャパン (株) 製)、Symuler Lake Red
(シムラーレイクレッド) C conc (大日本インキ化学工業 (株) 製)
Pigment Red (ピグメントレッド) 48:1 (C. I. No. 1
5865:1)

例) Lionol Red (リオノールレッド) 2B 3300 (東洋インキ製造(株)製)、Symuler Red (シムラーレッド) NRY (大日本インキ化学工業(株)製)

Pigment Red (ピグメントレッド) 48:2 (C. I. No. 1 5865:2)

例)Permanent Red (パーマネントレッド) W2T (クラリアントジャパン (株) 製)、Lionol Red (リオノールレッド) LX235 (東洋インキ製造 (株) 製)、Symuler Red (シムラーレッド) 3012 (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Red (ピグメントレッド) 48:3 (C. I. No. 1 5865:3)

例)Permanent Red (パーマネントレッド) 3 RL (クラリアントジャパン (株) 製)、Symuler Red (シムラーレッド) 2 BS (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Red (ピグメントレッド) 177 (C. I. No. 65 300)

例) Cromophtal Red (クロモフタルレッド) A2B (チバ・スペシャルティー・ケミカルズ (株) 製)

[0067]

3)シアン顔料

Pigment Blue (ピグメントブルー) 15 (C. I. No. 74 160)

例)Lionol Blue (リオノールブルー) 7027 (東洋インキ製

造 (株) 製)、Fastogen Blue (ファストゲンブルー) BB (大 日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Blue (ピグメントブルー) 15:1 (C. I. No. 74160)

例) Hosterperm Blue (ホスターパームブルー) A2R (クラリアントジャパン (株) 製)、Fastogen Blue (ファストゲンブルー) 5050 (大日本インキ化学工業 (株) 製)

Pigment Blue (ピグメントブルー) 15:2 (C. I. No. 74160)

例)Hosterperm Blue(ホスターパームブルー) AFL(クラリアントジャパン(株)製)、Irgalite Blue(イルガライトブルー) BSP(チバ・スペシャルティー・ケミカルズ(株)製)、Fastogen Blue(ファストゲンブルー) GP(大日本インキ化学工業(株)製)

Pigment Blue (ピグメントブルー) 15:3 (C. I. No. 74160)

例)Hosterperm Blue(ホスターパームブルー) B2G(クラリアントジャパン(株)製)、Lionol Blue(リオノールブルー) FG7330(東洋インキ製造(株)製)、Cromophtal Blue (クロモフタルブルー) 4GNP(チバ・スペシャルティー・ケミカルズ(株)製)、Fastogen Blue(ファストゲンブルー) FGF(大日本インキ化学工業(株)製)

Pigment Blue (ピグメントブルー) 15:4 (C. I. No. 74160)

例) Hosterperm Blue (ホスターパームブルー) BFL (クラリアントジャパン (株) 製)、Cyanine Blue (シアニンブルー) 700-10FG (東洋インキ製造 (株) 製)、Irgalite Blue (イルガライトブルー) GLNF (チバ・スペシャルティー・ケミカルズ (株) 製)、Fastogen Blue (ファストゲンブルー) FGS (大日本

インキ化学工業(株)製)

Pigment Blue (ピグメントブルー) 15:6 (C. I. No. 74160)

例) Lionol Blue (リオノールブルー) ES (東洋インキ製造 (株) 製)

Pigment Blue (ピグメントブルー) 60 (C. I. No. 69 800)

例)Hosterperm Blue (ホスターパームブルー) RL01 (クラリアントジャパン (株) 製)、Lionogen Blue (リオノゲンブルー) 6501 (東洋インキ製造 (株) 製)

[0068]

4) ブラック顔料

Pigment Black (ピグメントブラック) 7 (カーボンブラック C. I. No. 77266)

例) 三菱カーボンブラック MA100 (三菱化学 (株) 製)、三菱カーボンブラック #5 (三菱化学 (株) 製)、Black Pearls (ブラックパールズ) 430 (Cabot Co. (キャボット社) 製)

また、本発明で用いることのできる顔料としては、「顔料便覧、日本顔料技術協会編、誠文堂新光社、1989」、「COLOUR INDEX、THE SOCIET Y OF DYES & COLOURIST、THIRD EDITION、1987」などを参照して適宜商品を選択できる。

[0069]

前記顔料の平均粒径としては、 $0.03\sim1~\mu$ mが好ましく、 $0.05\sim0$. $5~\mu$ mがより好ましい。

前記粒径が 0.03μ m未満であると、分散コストが上がったり、分散液がゲル化等を起こすことがあり、一方、 1μ mを超えると、顔料中の粗大粒子が、画像形成層と受像層との密着性を阻害することがあり、また、画像形成層の透明性を阻害する場合がある。

[0070]

画像形成層のバインダーとしては、軟化点が40~150℃の非晶質有機高分子重合体が好ましい。前記非晶質有機高分子重合体としては、例えば、ブチラール樹脂、ポリアミド樹脂、ポリエチレンイミン樹脂、スルホンアミド樹脂、ポリエステルポリオール樹脂、石油樹脂、スチレン、ビニルトルエン、αーメチルスチレン、2ーメチルスチレン、クロルスチレン、ビニル安息香酸、ビニルベンゼンスルホン酸ソーダ、アミノスチレン等のスチレン及びその誘導体、置換体の単独重合体や共重合体、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、ブチルメタクリレート、ヒドロキシエチルメタクリレート等のメタクリル酸エステル類及びメタクリル酸、メチルアクリレート、エチルアクリレート、ブチルアクリレート、 αーエチルへキシルアクリレート等のアクリル酸エステル及びアクリル酸、ブタジエン、イソプレン等のジエン類、アクリロニトリル、ビニルエーテル類、マレイン酸及びマレイン酸エステル類、無水マレイン酸、ケイ皮酸、塩化ビニル、酢酸ビニル等のビニル系単量体の単独あるいは他の単量体等との共重合体を用いることができる。これらの樹脂は2種以上混合して用いることもできる。

[0071]

画像形成層は、顔料を20~80質量%含有しているのが好ましく、30~70質量%含有しているのがより好ましく、30~50質量%含有しているのが更に好ましい。また、画像形成層は、有機高分子重合体を80~20質量%含有しているのが好ましく、70~30質量%含有しているのがより好ましく、70~40質量%含有しているのが更に好ましい。

[0072]

前記画像形成層は、以下の①~③の成分を前記その他の成分として含有することができる。

①ワックス類

ワックス類としては、鉱物系のワックス類、天然ワックス類、合成ワックス類 等が挙げられる。前記鉱物系のワックスの例としては、パラフィンワックス、マイクロクリスタリンワックス、エステルワックス、酸化ワックス等の石油ロウ、モンタンロウ、オゾケライト、セレシン等が挙げられる。なかでも、パラフィンワックスが好ましい。該パラフィンワックスは、石油から分離されるものであり

、その融点によって各種のものが市販されている。

前記天然ワックスの例としては、カルナバロウ、木ロウ、オウリキュリーロウ、エスパルロウ等の植物ロウ、密ロウ、昆虫ロウ、セラックロウ、鯨ロウ等の動物ロウが挙げられる。

[0073]

前記合成ワックスは、一般に滑剤として用いられ、通常は高級脂肪酸系の化合物からなる。このような合成ワックスの例としては、下記のものが挙げられる。

1) 脂肪酸系ワックス

下記一般式で表される直鎖の飽和脂肪酸:

$$CH_3$$
 (CH_2) $_{n}COOH$

前記式中、nは6~28の整数を示す。具体例としては、ステアリン酸、ベヘン酸、パルミチン酸、12-ヒドロキシステアリン酸、アゼライン酸等が挙げられる。

また、上記脂肪酸等の金属塩(例えば、K、Ca、Zn、Mgなど)が挙げられる。

2) 脂肪酸エステル系ワックス

前記脂肪酸のエステルの具体例としては、ステアリン酸エチル、ステアリン酸 ラウリル、ベヘン酸エチル、ベヘン酸ヘキシル、ミリスチン酸ベヘニル等が挙げ られる。

3) 脂肪酸アミド系ワックス

前記脂肪酸のアミドの具体例としては、ステアリン酸アミド、ラウリン酸アミド等が挙げられる。

4) 脂肪族アルコール系ワックス

下記一般式で表される直鎖飽和脂肪族アルコール:

$$CH_3$$
 (CH_2) $_nOH$

前記式中、nは6~28の整数を表す。具体例としては、ステアリルアルコール等が挙げられる。

[0074]

前記1)~4)の合成ワックスのなかでも、特にステアリン酸アミド、ラウリ

ン酸アミド等の高級脂肪酸アミドが好適である。尚、前記ワックス系化合物は、 所望により単独もしくは適宜組み合わせて使用することができる。

[0075]

②可塑剤

前記可塑剤としては、エステル化合物が好ましく、フタル酸ジブチル、フタル酸ジーnーオクチル、フタル酸ジ(2ーエチルへキシル)、フタル酸ジノニル、フタル酸ジラウリル、フタル酸ブチルラウリル、フタル酸ブチルベンジル等のフタル酸エステル類、アジピン酸ジ(2ーエチルへキシル)、セバシン酸ジ(2ーエチルへキシル)等の脂肪族二塩基酸エステル、リン酸トリクレジル、リン酸トリ(2ーエチルへキシル)等のリン酸トリエステル類、ポリエチレングリコールエステル等のポリオールポリエステル類、エポキシ脂肪酸エステル等のエポキシ化合物等、公知の可塑剤が挙げられる。これらの中でもビニルモノマーのエステル、特に、アクリル酸又はメタクリル酸のエステルが、添加による転写感度の向上や転写ムラの改良効果、及び破断伸びの調節効果が大きい点で好ましい。

[0076]

前記アクリル酸又はメタクリル酸のエステル化合物としては、ポリエチレング リコールジメタクリレート、1, 2, 4ーブタントリオールトリメタクリレート 、トリメチロールエタントリアクリレート、ペンタエリスリトールアクリレート 、ペンタエリスリトールテトラアクリレート、ジペンタエリスリトールーポリア クリレート等が挙げられる。

[0077]

また、前記可塑剤は高分子であってもよく、なかでもポリエステルは、添加効果が大きい点、及び保存条件下で拡散し難い点等で好ましい。該ポリエステルとしては、例えば、セバシン酸系ポリエステル、アジピン酸系ポリエステル等が挙げられる。

尚、画像形成層中に含有させる前記添加剤は、これらに限定されるものではない。また、可塑剤は、1種単独で用いてもよく、2種以上を併用してもよい。

[0078]

画像形成層中の前記添加剤の含有量が多すぎると、転写画像の解像度が低下し

たり、画像形成層自身の膜強度が低下したり、光熱変換層と画像形成層との密着力の低下による未露光部の受像シートへの転写が起きる場合がある。上記観点から、前記ワックス類の含有量としては、画像形成層中の全固形分の0.1~30質量%が好ましく、1~20質量%がより好ましい。また、前記可塑剤の含有量としては、画像形成層中の全固形分の0.1~20質量%が好ましく、0.1~10質量%がより好ましい。

[0079]

③その他

画像形成層は、更に、上記の成分の他に、界面活性剤、無機あるいは有機微粒子(金属粉、シリカゲル等)、オイル類(アマニ油、鉱油等)、増粘剤、帯電防止剤等を含有してもよい。黒色の画像を得る場合を除き、画像記録に用いる光源の波長を吸収する物質を含有することで、転写に必要なエネルギーを少なくできる。光源の波長を吸収する物質としては、顔料、染料のいずれでも構わないが、カラー画像を得る場合には、画像記録に半導体レーザー等の赤外線の光源を使用して、可視部に吸収の少ない、光源の波長の吸収の大きな染料を使用することが、色再現上好ましい。近赤外線染料の例としては、特開平3-103476号公報に記載の化合物を挙げることができる。

[0080]

画像形成層は、顔料と前記バインダー等とを溶解又は分散した塗布液を調製し、これを光熱変換層上(光熱変換層上に下記感熱剥離層が設けられている場合は、該層上)に塗布し、乾燥することにより設けることができる。塗布液の調製に使用される溶媒としては、nープロピルアルコール、メチルエチルケトン、プロピレングリコールモノメチルエーテル(MFG)、メタノール、水等が挙げられる。塗布、乾燥は、通常の塗布、乾燥方法を利用して行うことができる。

画像形成層の厚みは、 $0.2\sim1.5\,\mu$ mであるのが好ましく、 $0.3\sim1.0\,\mu$ mであるのがより好ましい。

[0081]

前記熱転写シートの光熱変換層の上には、光熱変換層で発生した熱の作用により気体を発生するか、付着水等を放出し、これにより光熱変換層と画像形成層と

の間の接台強度を弱める感熱材料を含む感熱剥離層を設けることができる。そのような感熱材料としては、それ自身が熱により分解若しくは変質して気体を発生する化合物(ポリマー又は低分子化合物)、水分等の易気化性気体を相当量吸収若しくは吸着している化合物(ポリマー又は低分子化合物)等を用いることができる。これらは併用してもよい。

[0082]

熱により分解若しくは変質して気体を発生するポリマーの例としては、ニトロセルロースのような自己酸化性ポリマー、塩素化ポリオレフィン、塩素化ゴム、ポリ塩化ゴム、ポリ塩化ビニル、ポリ塩化ビニリデンのようなハロゲン含有ポリマー、水分等の揮発性化合物が吸着されているポリイソブチルメタクリレート等のアクリル系ポリマー、水分等の揮発性化合物が吸着されているエチルセルロース等のセルロースエステル、水分等の揮発性化合物が吸着されているゼラチン等の天然高分子化合物等を挙げることができる。熱により分解若しくは変質して気体を発生する低分子化合物を挙げることができる。

尚、上記のような、熱による感熱材料の分解や変質等は280℃以下で発生することが好ましく、特に230℃以下で発生することが好ましい。

[0083]

感熱剥離層の感熱材料として低分子化合物を用いる場合には、バインダーと組み合わせることが望ましい。バインダーとしては、上記のそれ自身が熱により分解若しくは変質して気体を発生するポリマーを用いることもできるが、そのような性質を持たない通常のバインダーを使用することもできる。感熱性の低分子化合物とバインダーとを併用する場合には、前者と後者の質量比は 0.02:1~3:1であることが好ましく、0.05:1~2:1であることが更に好ましい。感熱剥離層は、光熱変換層を、そのほぼ全面にわたって被覆していることが望ましく、その厚さは一般に 0.03~1μmであり、0.05~0.5μmの範囲にあることが好ましい。

[0084]

支持体の上に、光熱変換層、感熱剥離層、画像形成層がこの順に積層された構

成の熱転写シートの場合には、感熱剥離層は、光熱変換層から伝えられる熱により分解、変質し、気体を発生する。そして、この分解あるいは気体発生により、感熱剥離層が一部消失するか、あるいは感熱剥離層内で凝集破壊が発生し、光熱変換層と画像形成層との間の結合力が低下する。このため、感熱剥離層の挙動によっては、その一部が画像形成層に付着して、最終的に形成される画像の表面に現われ、画像の混色の原因となることがある。従って、そのような感熱剥離層の転写が発生しても、形成された画像に目視的な混色が現われないように、感熱剥離層はほとんど着色していないこと、即ち、可視光に対して高い透過性を示すことが望ましい。具体的には、感熱剥離層の光吸収率が、可視光に対し、50%以下、好ましくは10%以下である。

尚、前記熱転写シートには、独立した感熱剥離層を設ける代わりに、前記の感 熱材料を光熱変換層塗布液に添加して光熱変換層を形成し、光熱変換層と感熱剥 離層とを兼ねるような構成とすることもできる。

熱転写シートの画像形成層が塗設されている側の最表層の静摩擦係数を0.3 5以下、好ましくは0.20以下にすることは好ましい。最表層の静摩擦係数を0.35以下とすることで熱転写シートを搬送する際のロール汚れをなくし、形成される画像を高画質化し得る。静摩擦係数の測定法は特願2000-8575 9の段落[0011]に記載の方法に従う。

[0085]

画像形成層表面のスムースター値が23℃、55%RHで0.5~50mmHg(≒0.0665~6.65kPa)が好ましく、かつRaが0.05~0.4 μmであることが好ましく、このことにより接触面に受像層と画像形成層とが接触し得ない多数のミクロな空隙を少なくでき、転写、更には画質の点で好ましい。前記Ra値は、表面粗さ測定機(Surfcom,東京精機(株)製)等を用いてJIS B0601に基づき測定することができる。画像形成層の表面硬さがサファイヤ針で10g以上であることが好ましい。米国連邦政府試験基準4046により熱転写シートに帯電させた後、熱転写シートを接地後1秒後の画像形成層の帯電電位が-100~100Vであることが好ましい。画像形成層の表面抵抗が23℃、55%RHで10⁹Ω以下であることが好ましい。

[0086]

次に前記熱転写シートと組み合わされて使用され得る受像シートについて説明 する。

[受像シート]

(層構成)

受像シートは、通常、支持体と、その上に、1以上の受像層が設けられ、所望により、支持体と受像層との間にクッション層、剥離層、及び中間層のいずれか 1層又は2層以上を設けた構成である。また、支持体の受像層とは反対側の面に、バック層を有すると、搬送性の点で好ましい。

[0087]

(支持体)

支持体としては、プラスチックシート、金属シート、ガラスシート、樹脂コート紙、紙、及び各種複合体等のような通常のシート状の基材が挙げられる。プラスチックシートの例としては、ポリエチレンテレフタレートシート、ポリカーボネートシート、ポリエチレンシート、ポリ塩化ビニルシート、ポリ塩化ビニリデンシート、ポリスチレンシート、スチレンーアクリロニトリルシート、ポリエステルシート等を挙げることができる。また、紙としては印刷本紙、コート紙等を用いることができる。

[0088]

支持体が、微小な空隙(ボイド)を有すると、画質を向上させることができるので好ましい。このような支持体は、例えば、熱可塑性樹脂と、無機顔料や前記熱可塑性樹脂と非相溶性の高分子等からなる填料とを混合した混合溶融物を、溶融押出機によって単層又は多層のフィルムとし、更に1ないし2軸に延伸することにより作製することができる。この場合、樹脂及び填料の選定、混合比率、延伸条件等によって空隙率が決定される。

[0089]

前記熱可塑性樹脂としては、ポリプロピレン等のポリオレフィン樹脂、及びポ リエチレンテレフタレート樹脂が、結晶性が良く、延伸性が良く、ボイドの形成 も容易であるので好ましい。前記ポリオレフィン樹脂、又はポリエチレンテレフ タレート樹脂を主成分とし、それに適宜少量の他の熱可塑性樹脂を併用することが好ましい。前記填料として用いられる無機顔料としては、平均粒径が1~20μmのものが好ましく、炭酸カルシウム、クレー、珪藻土、酸化チタン、水酸化アルミニウム、シリカ等を用いることができる。また、填料として用いられる非相溶性の樹脂としては、熱可塑性樹脂としてポリプロピレンを用いる場合は、ポリエチレンテレフタレートを填料として組み合わせるのが好ましい。微小な空隙(ボイド)を有する支持体の詳細は特願平11-290570に記載されている

尚、支持体における、無機顔料等の填料の含有率は、体積で2~30%程度が 一般的である。

[0090]

受像シートの支持体の厚さは、通常10~400μmであり、25~200μmであるのが好ましい。また、支持体の表面は、受像層(あるいはクッション層)との密着性、又は熱転写シートの画像形成層との密着性を高めるために、コロナ放電処理、グロー放電処理等の表面処理が施されていてもよい。

[0091]

(受像層)

受像シートの表面には、画像形成層を転写し、これを固定するために、支持体上に、受像層を1以上設けることが好ましい。受像層は有機重合体パインダーを主体として形成される層であるのが好ましい。前記パインダーは、熱可塑性樹脂であることが好ましく、その例としては、アクリル酸、メタクリル酸、アクリル酸エステル、メタクリル酸エステル等のアクリル系モノマーの単独重合体及びその共重合体、メチルセルロース、エチルセルロース、セルロースアセテートのようなセルロース系ポリマー、ポリスチレン、ポリビニルピロリドン、ポリビニルブチラール、ポリビニルアルコール、ポリ塩化ビニル等のようなビニル系モノマーの単独重合体及びその共重合体、ポリエステル、ポリアミド等のような縮合系ポリマー、ブタジエンースチレン共重合体のようなゴム系ポリマーを挙げることができる。受像層のバインダーは、画像形成層との間の適度な接着力を得るために、ガラス転移温度(Tg)が90℃より低いポリマーであることが好ましい。

このために、受像層に可塑剤を添加することも可能である。また、バインダーポリマーは、シート間のブロッキングを防ぐために、そのTgが30℃以上であることが好ましい。受像層のバインダーポリマーとしては、レーザー記録時の画像形成層との密着性を向上させ、感度や画像強度を向上させる点で、画像形成層のバインダーポリマーと同一、若しくは類似のポリマーを用いることが特に好ましい。

受像層表面のスムースター値が23℃、55%RHで0.5~50mmHg(≒0.0665~6.65 k P a)が好ましく、かつR a が O. O 5~0.4 μ mであることが好ましく、このことにより接触面に受像層と画像形成層とが接触し得ない多数のミクロな空隙を少なくでき、転写、更には画質の点で好ましい。前記R a 値は、表面粗さ測定機(S u r f c o m, 東京精機(株)製)等を用いてJ I S B O 6 O 1 に基づき測定することができる。米国連邦政府試験基準4 O 4 6 により受像シートに帯電させた後、受像シートを接地後1秒後の受像層の帯電電位が−100~100Vであることが好ましい。受像層の表面抵抗が23℃、55%RHで10 Q 以下であることが好ましい。受像層表面の静止摩擦係数が O. 2 以下であることが好ましい。受像層表面の表面エネルギーが23~35mg/m²であることが好ましい。

[0092]

受像層上に一旦画像を形成した後、印刷本紙等へ再転写する場合には、受像層の少なくとも一層を光硬化性材料から形成することも好ましい。このような光硬化性材料の組成としては、例えば、a)付加重合によって光重合体を形成しうる多官能ビニル又はビニリデン化合物の少なくとも一種からなる光重合性モノマー、b)有機ポリマー、c)光重合開始剤、及び必要に応じて熱重合禁止剤等の添加剤からなる組み合わせを挙げることができる。上記の多官能ビニルモノマーとしては、ポリオールの不飽和エステル、特にアクリル酸もしくはメタクリル酸のエステル(例えば、エチレングリコールジアクリレート、ペンタエリスリトールテトラアクリレート)が用いられる。

[0093]

前記有機ポリマーとしては前記受像層形成用ポリマーが挙げられる。また、光 重合開始剤としては、ベンソフェノン、ミヒラーズケトン等の通常の光ラジカル 重合開始剤が、層中の0.1~20質量%の割合で用いられる。

[0094]

受像層の厚みは0.3~7μm、好ましくは0.7~4μmである。0.3μm未満の場合、印刷本紙への再転写の際に膜強度が不足し破れ易い。厚すぎると、本紙再転写後の画像の光沢が増し、印刷物への近似性が低下する。

[0095]

(その他の層)

支持体と受像層との間に、クッション層を設けてもよい。クッション層を設けると、レーザー熱転写時に画像形成層と、受像層の密着性を向上させ、画質を向上させることができる。また、記録時、熱転写シートと受像シートの間に異物が混入しても、クッション層の変形作用により、受像層と画像形成層の空隙が小さくなり、結果として白ヌケ等の画像欠陥サイズを小さくすることもできる。更に、画像を転写形成した後、これを別に用意した印刷本紙等に転写する場合、紙凹凸表面に応じて受像表面が変形するため、受像層の転写性を向上することができ、また被転写物の光沢を低下させることによって、印刷物との近似性も向上させることができる。

[0096]

クッション層は、受像層に応力が加えられた際に変形し易い構成であり、前記効果を達成するには、低弾性率を有する材料、ゴム弾性を有する材料あるいは加熱により容易に軟化する熱可塑性樹脂からなるのが好ましい。クッション層の弾性率としては、室温で好ましくは0.5MPa~1.0GPa、特に好ましくは1MPa~0.5GPa、より好ましくは10~100MPaである。また、ゴミ等の異物をめり込ませるためには、JIS K2530で定められた針入度(25℃、100g、5秒)が10以上であることが好ましい。また、クッション層のガラス転移温度は80℃以下、好ましくは25℃以下、軟化点は50~200℃が好ましい。これらの物性、例えば、Tgを調節するために可塑剤をバインダー中に添加することも好適に行うことができる。

[0097]

クッション層のバインダーとして用いられる具体的な材料としては、ウレタン

ゴム、ブタジエンゴム、ニトリルゴム、アクリルゴム、天然ゴム等のゴム類の他に、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエステル、スチレンーブタジエン共重合体、エチレンー酢酸ビニル共重合体、エチレンーアクリル共重合体、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、塩化ビニリデン樹脂、可塑剤入り塩化ビニル樹脂、ポリアミド樹脂、フェノール樹脂等が挙げられる。

尚、クッション層の厚みは使用する樹脂その他の条件により異なるが、通常 3 \sim 100 μ m、好ましくは 10 \sim 5 2 μ m である。

[0098]

受像層とクッション層はレーザー記録の段階までは接着している必要があるが、画像を印刷本紙に転写するために、剥離可能に設けられていることが好ましい。剥離を容易にするためには、クッション層と受像層の間に剥離層を厚み 0. 1 ~2 μm程度で設けることも好ましい。膜厚が大きすぎるとクッション層の性能が現われ難くなるため、剥離層の種類により調整することが必要である。

剥離層のバインダーとしては、具体的にポリオレフィン、ポリエステル、ポリピニルアセタール、ポリビニルホルマール、ポリパラバン酸、ポリメタクリル酸メチル、ポリカーボネート、エチルセルロース、ニトロセルロース、メチルセルロース、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシプロピルセルロース、ポリビニルアルコール、ポリ塩化ビニル、ウレタン樹脂、フッ素系樹脂、ポリスチレン、アクリロニトリルスチレン等のスチレン類及びこれら樹脂を架橋したもの、ポリアミド、ポリイミド、ポリエーテルイミド、ポリスルホン、ポリエーテルスルホン、アラミド等のTgが65℃以上の熱硬化性樹脂及びそれら樹脂の硬化物が挙げられる。硬化剤としてはイソシアナート、メラミン等の一般的硬化剤を使用することができる。

上記物性に合わせて剥離層のバインダーを選ぶとポリカーボネート、アセタール、エチルセルロースが保存性の点で好ましく、更に受像層にアクリル系樹脂を用いるとレーザー熱転写後の画像を再転写する際に剥離性良好となり特に好ましい。

[0099]

又、別に、冷却時に受像層との接着性が極めて低くなる層を剥離層として利用

することができる。具体的には、ワックス類、バインダー等の熱溶融性化合物や 熱可塑性樹脂を主成分とする層とすることができる。

熱溶融性化合物としては、特開昭63-193886号に記載の物質等がある。特にマイクロクリスタリンワックス、パラフィンワックス、カルナバワックスなどが好ましく用いられる。熱可塑性樹脂としては、エチレン-酢酸ビニル系樹脂等のエチレン系共重合体、セルロース系樹脂等が好ましく用いられる。

このような剥離層には添加剤として、高級脂肪酸、高級アルコール、高級脂肪 酸エステル、アミド類、高級アミン等を必要に応じて加えることができる。

剥離層の別の構成は、加熱時に溶融又は軟化することによって、それ自体が凝 集破壊することで剥離性を持つ層である。このような剥離層には過冷却物質を含 有させることが好ましい。

過冷却物質としては、ポリーε-カプロラクトン、ポリオキシエチレン、ベン ゾトリアゾール、トリベンジルアミン、バニリン等が挙げられる。

[0100]

更に、別の構成の剥離性層では、受像層との接着性を低下させるような化合物を含ませる。このような化合物としては、シリコーンオイルなどのシリコーン系樹脂;テフロン、弗素含有アクリル樹脂等の弗素系樹脂;ポリシロキサン樹脂;ポリビニルブチラール、ポリビニルアセタール、ポリビニルホルマール等のアセタール系樹脂;ポリエチレンワックス、アミドワックス等の固形ワックス類;弗素系、燐酸エステル系の界面活性剤等を挙げることができる。

剥離層の形成方法としては、前記素材を溶媒に溶解又はラテックス状に分散したものをブレードコーター、ロールコーター、バーコーター、カーテンコーター、グラビアコーター、等の塗布法、ホットメルトによる押出しラミネーション法などが適用でき、クッション層上に塗布し形成することができる。又は、仮ベース上に前記素材を溶媒に溶解又はラテックス状に分散したものを、上記の方法で塗布したものとクッション層とを貼り合わせた後に仮ベースを剥離して形成する方法がある。

[0101]

前記熱転写シートと組み合わされる受像シートは、受像層がクッション層を兼

ねた構成であってもよく、その場合は、受像シートは、支持体/クッション性受像層、あるいは支持体/下塗り層/クッション性受像層の構成であってもよい。 この場合も、印刷本紙への再転写が可能なようにクッション性受像層が剥離可能 に設けられていることが好ましい。この場合、印刷本紙へ再転写後の画像は光沢 に優れた画像となる。

尚、クッション性受像層の厚みは5~100μm、好ましくは10~40μm である。

[0102]

また、受像シートには、支持体の受像層が設けられている面とは反対側の面に、バック層を設けると、受像シートの搬送性が良化するので好ましい。前記バック層には、界面活性剤や酸化錫微粒子等による帯電防止剤、酸化珪素、PMMA粒子等によるマット剤を添加すると、記録装置内での搬送性を良化させる点で好ましい。

前記添加剤はバック層のみならず、必要によって受像層その他の層に添加することもできる。添加剤の種類についてはその目的により一概には規定できないが、例えば、マット剤の場合、平均粒径 $0.5\sim10\mu$ mの粒子を層中、 $0.5\sim80\%$ 程度添加することができる。帯電防止剤としては、層の表面抵抗が23 $\mathbb C$ 、50%RHの条件で $10^{12}\Omega$ 以下、より好ましくは $10^{9}\Omega$ 以下となるように、各種界面活性剤、導電剤の中から適宜選択して用いることができる。

[0103]

バックコート層に用いられるバインダーとしては、ゼラチン、ポリビニルアルコール、メチルセルロース、ニトロセルロース、アセチルセルロース、芳香族ポリアミド樹脂、シリコーン樹脂、エポキシ樹脂、アルキド樹脂、フェノール樹脂、メラミン樹脂、弗素樹脂、ポリイミド樹脂、ウレタン樹脂、アクリル樹脂、ウレタン変性シリコーン樹脂、ポリエチレン樹脂、ポリプロピレン樹脂、ポリエステル樹脂、テフロン樹脂、ポリビニルブチラール樹脂、塩化ビニル系樹脂、ポリビニルアセテート、ポリカーボネート、有機硼素化合物、芳香族エステル類、弗化ポリウレタン、ポリエーテルスルホンなど汎用ポリマーを使用することができる。

バックコート層のバインダーとして架橋可能な水溶性バインダーを用い、架橋 させることは、マット剤の粉落ち防止やバックコートの耐傷性の向上に効果があ る。又、保存時のブロッキングにも効果が大きい。

この架橋手段は、用いる架橋剤の特性に応じて、熱、活性光線、圧力の何れか 一つ又は組み合わせなどを特に限定せずとることができる。場合によっては、支 持体への接着性を付与するため、支持体のバックコート層を設ける側に任意の接 着層を設けてもよい。

[0104]

バックコート層に好ましく添加されるマット剤としては、有機又は無機の微粒子が使用できる。有機系マット剤としては、ポリメチルメタクリレート(PMMA)、ポリスチレン、ポリエチレン、ポリプロピレン、その他のラジカル重合系ポリマーの微粒子、ポリエステル、ポリカーボネートなど縮合ポリマーの微粒子などが挙げられる。

バックコート層は 0. 5~5 g/m²程度の付量で設けられることが好ましい。
0. 5 g/m²未満では塗布性が不安定で、マット剤の粉落ち等の問題が生じ易い。又、5 g/m²を大きく超えて塗布されると好適なマット剤の粒径が非常に大きくなり、保存時にバックコートによる受像層面のエンボス化が生じ、特に薄膜の画像形成層を転写する熱転写では記録画像の抜けやムラが生じ易くなる。

マット剤は、その数平均粒径が、バックコート層のバインダーのみの膜厚よりも2. $5\sim20\,\mu\,\mathrm{m}$ 大きいものが好ましい。マット剤の中でも、 $8\,\mu\,\mathrm{m}$ 以上の粒径の粒子が $5\,\mathrm{m\,g}/\mathrm{m}^2$ 以上が必要で、好ましくは $6\sim600\,\mathrm{m\,g}/\mathrm{m}^2$ である。これによって特に異物故障が改善される。又、粒径分布の標準偏差を数平均粒径で割った値 $\sigma/\mathrm{r\,n}$ (=粒径分布の変動係数)が0. $3\,\mathrm{以下}$ となるような、粒径分布の狭いものを用いることで、異常に大きい粒径を有する粒子により発生する欠陥を改善できる上、より少ない添加量で所望の性能が得られる。この変動係数は0. $15\,\mathrm{以下}$ であることが更に好ましい。

[0105]

バックコート層には、搬送ロールとの摩擦帯電による異物の付着を防止するため、帯電防止剤を添加することが好ましい。帯電防止剤としては、カチオン系界

面活性剤、アニオン系界面活性剤、非イオン系界面活性剤、高分子帯電防止剤、 導電性微粒子の他、「11290の化学商品」化学工業日報社、875~876 頁等に記載の化合物などが広く用いられる。

バックコート層に併用できる帯電防止剤としては、上記の物質の中でも、カーボンブラック、酸化亜鉛、酸化チタン、酸化錫などの金属酸化物、有機半導体などの導電性微粒子が好ましく用いられる。特に、導電性微粒子を用いることは、帯電防止剤のバックコート層からの解離がなく、環境によらず安定した帯電防止効果が得られるために好ましい。

又、バックコート層には、塗布性や離型性を付与するために、各種活性剤、シ リコーンオイル、弗素系樹脂等の離型剤などを添加することも可能である。

バックコート層は、クッション層及び受像層のTMA (Thermomechanical Analysis) により測定した軟化点が70℃以下である場合に特に好ましい。

[0106]

TMA軟化点は、測定対象物を一定の昇温速度で、一定の荷重を掛けながら昇温し、対象物の位相を観測することにより求める。本発明においては、測定対象物の位相が変化し始める温度を以ってTMA軟化点と定義する。TMAによる軟化点の測定は、理学電気社製Thermoflexなどの装置を用いて行うことができる。

[0107]

前記熱転写シートと前記受像シートは、熱転写シートの画像形成層と受像シートの受像層とを重ね合わせた積層体として、画像形成に利用され得る。

熱転写シートと受像シートとの積層体は、各種の方法によって形成することができる。例えば、熱転写シートの画像形成層と受像シートの受像層とを重ねて、加圧加熱ローラに通すことによって容易に得ることができる。この場合の加熱温度は160℃以下、もしくは130℃以下が好ましい。

[0108]

積層体を得る別の方法として、前述した真空密着法も好適に用いられる。真空 密着法は、真空引き用のサクション孔が設けられたドラムの上に、先ず受像シートを巻き付け、次いでその受像シートよりややサイズの大きな熱転写シートを、 スクイーズローラーで空気を均一に押し出しながら受像シートに真空密着させる 方法である。また別の方法としては、金属ドラムの上に受像シートを引っ張りつ つ機械的に貼り付け、更にその上に熱転写シートを同様に機械的に引っ張りつつ 貼り付け、密着させる方法もある。これらの方法の中で、ヒートローラー等の温 度制御が不要で、迅速・均一に積層しやすい点で、真空密着法が特に好ましい。

[0109]

【実施例】

以下に、本発明の実施例を説明するが、本発明はこれらの実施例に何ら限定されるものではない。尚、文中で特に断りのない限り「部」は「質量部」を意味する。

(実施例1)

- -熱転写シートK(ブラック)の作製-
- 1) 光熱変換層用塗布液の調製

下記の各成分をスターラーで攪拌しながら混合して、光熱変換層用塗布液を調製した。

[光熱変換層用塗布液組成]

・赤外線吸収色素

7. 6部

(「NK-2014」、日本感光色素(株)製)

・ポリイミド樹脂

29.3部

(「リカコートSN-20」、新日本理化(株)製、熱分解温度:510℃)

・N,Nージメチルホルムアミド

1500部

・メチルエチルケトン

360部

・界面活性剤

0.5部

(「メガファックF-177」、大日本インキ化学工業社製)

・マット剤

1. 7部

(「シーホスターKEP150」:シリカゲル粒子、日本触媒(株)製)

[0110]

2) 支持体表面への光熱変換層の形成

厚さ75μm、幅65cmのポリエチレンテレフタレートフィルム(支持体(

両面の中心線平均粗さ0.04 μ m))の一方の表面上に、上記光熱変換層用塗布液をワイヤーバーを用いて塗布した後、塗布物を120 Γ のオーブン中で2分間乾燥して、該支持体上に光熱変換層を形成した。得られた光熱変換層は、波長830nm付近に吸収があり、その吸光度(光学濃度:OD)を島津社製UVー分光光度計UV-2400で測定したところ、OD=0.9であった。層厚は、走査型電子顕微鏡により光熱変換層の断面を観察したところ、平均で0.3 μ mであった。

[0111]

3) ブラック画像形成層用塗布液の調製

下記の各成分を、ニーダーのミルに入れ、少量の溶剤を添加しつつ剪断力を加え、分散前処理を行った。その分散物に、更に溶剤を加えて、最終的に下記組成となるように調製し、サンドミル分散を2時間行い、顔料分散母液を得た。

[ブラック顔料分散母液組成]

・ポリビニルブチラール

12.6部

(「エスレックB BL-SH」、積水化学工業(株)製)

・顔料 10.5部

(カーボンブラック「MA100」、三菱化成(株)製、PVC黒度:10)

・顔料 4.5部

(カーボンブラック「#5」、三菱化成(株)製、PVC黒度:1)

·分散助剤 0.8部

(「ソルスパースS-20000」、ICI(株)製)

・n-プロピルアルコール

79. 4部

[0112]

次に、下記の成分をスターラーで攪拌しながら混合して、ブラック画像形成層 用塗布液を調製した。

[ブラック画像形成層用塗布液組成]

・上記ブラック顔料分散母液

185.7部

・ポリビニルブチラール

11.9部

(「エスレックB BL-SH」、積水化学工業(株)製)

・ワックス系化合物

(ステアリン酸アミド「ニュートロン2」、日本精化(株)製) 1.7部 (ベヘン酸アミド「ダイヤミッドBM」、日本化成(株)製) 1.7部

(ラウリル酸アミド「ダイヤミッドY」、日本化成(株)製) 1.7部

(パルミチン酸アミド「ダイヤミッドKP」、日本化成(株)製) 1.7部

(エルカ酸アミド「ダイヤミッドレー200」、日本化成(株)製) 1.7部

(オレイン酸アミド「ダイヤミッドO-200」、日本化成(株)製)1. 7部

・ロジン 11.4部

(「KE-311」、荒川化学(株)製)

・界面活性剤2.1部

(「メガファックF-176P」、固形分20%、大日本インキ化学工業社製)

・無機顔料 7.1部

(「MEK-ST」、30%メチルエチルケトン溶液、日産化学(株)社製)

・n-プロピルアルコール

1050部

・メチルエチルケトン

295部

得られたブラック画像形成層用塗布液中の粒子を、レーザー散乱方式の粒度分布測定器を用いて測定したところ、平均粒径0.25μmであり、1μm以上の粒子の割合は、0.5%であった。

[0113]

4) 光熱変換層表面へのブラック画像形成層の形成

前記光熱変換層の表面に、上記ブラック画像形成層用塗布液をホワイラーを用いて1分間塗布した後、塗布物を100℃のオーブン中で2分間乾燥して、光熱変換層の上にブラック画像形成層を形成した。以上の工程により、支持体上に、光熱変換層及びブラック画像形成層が、この順で設けられた熱転写シートKを作製した。

熱転写シートKのブラック画像形成層の光学濃度(光学濃度:OD)を、マクベス濃度計「TD-904」(Wフィルター)で測定したところ、OD=0.91であった。また、ブラック画像形成層の層厚を測定したところ、平均で0.60μmであった。

[0114]

-熱転写シートY (イエロー) の作製-

上記熱転写シートKの作製において、ブラック画像形成層用塗布液の代わりに、下記組成のイエロー画像形成層用塗布液を用いた以外は、熱転写シートKの作製と同様にして、熱転写シートYを作製した。得られた熱転写シートYの画像形成層の層厚は、0.42μmであった。

[イエロー顔料分散母液組成]

・ノニオン系界面活性剤

・ロジン

(「ケミスタット1100」、三洋化成(株)製)

・ポリピニルプブチラール	7.	1部
(「エスレックB BLーSH」、積水化学工業(株)製)		
· 顔料	2.	9部
(イエロー顔料 (Pigment Yellow 180))		
・分散助剤	0.	6部
(「ソルスパースS-20000」、ICI(株)製)		
・nープロピルアルコール	79.	4部
[0115]		
[イエロー画像形成層用塗布液組成]		•
・上記イエロー顔料分散母液	1 2	6部
・ポリビニルブチラール	4.	6部
(「エスレックB BLーSH」、積水化学工業(株)製)		
・ワックス系化合物		
(ステアリン酸アミド「ニュートロン2」、日本精化(株)製)	0.	7部
(ベヘン酸アミド「ダイヤミッドBM」、日本化成 (株) 製)	0.	7部
(ラウリン酸アミド「ダイヤミッドY」、日本化成 (株) 製)	0.	7部
(パルミチン酸アミド「ダイヤミットKP」、日本化成 (株) 製)	0.	7部
(エルカ酸アミド「ダイヤミッドL-200」、日本化成(株)製)	0.	7部
(オレイン酸アミド「ダイヤミッドO-200」、日本化成(株)製)	0.	7部

0. 4部

2. 4部

(「KE-311」、荒川化学(株)製)

・界面活性剤

0. 8部

(「メガファックF-176P」、固形分20%、大日本インキ化学工業社製)

・nープロピルアルコール

793部

・メチルエチルケトン

198部

[0116]

-熱転写シートM(マゼンタ)の作製-

上記熱転写シートKの作製において、ブラック画像形成層用塗布液の代わりに、下記組成のマゼンタ画像形成層用塗布液を用いた以外は、熱転写シートKの作製と同様にして、熱転写シートMを作製した。得られた熱転写シートMの画像形成層の層厚は、0.38μmであった。

[マゼンダ顔料分散母液組成]

・ポリビニルブチラール

12.6部

(「デンカブチラール#2000-L」、電気化学工業(株) 製、ビカット軟化点57℃)

・顔料

15.0部

(マゼンタ顔料 (Pigment Red 57:1))

・分散助剤

0. 6部

(「ソルスパースS-20000」、ICI(株)製)

・nープロピルアルコール

79. 4部

[0117]

[マゼンタ画像形成層用塗布液組成]

・上記マゼンタ顔料分散母液

163部

・ポリビニルブチラール

4. 0部

(「デンカブチラール#2000-L」、電気化学工業(株)製、ビカット軟化点57℃)

・ワックス系化合物

(ステアリン酸アミド「ニュートロン2」、日本精化(株)製)

1. 0部

(ベヘン酸アミド「ダイヤミッド B M」、日本化成(株) 製)

1.0部

(ラウリン酸アミド「ダイヤミッドY」、日本化成(株)製) 1.0部 (パルミチン酸アミド「ダイヤミッドKP」、日本化成(株)製) 1.0部 (エルカ酸アミド「ダイヤミンドL-200」、日本化成(株)製) 1.0部 (オレイン酸アミド「ダイヤミッドO-200」、日本化成(株)製)1.0部 ・ノニオン系界面活性剤 • 0. 7部 (「ケミスタット1100」、三洋化成(株)製) ・ロジン 4. 6部 (「KE-311」、荒川化学(株)製) ・ペンタエリスリトールテトラアクリレート 2.5部 (「NKエステル A-TMMT」、新中村化学(株)製) 1. 3部 ・界面活性剤 (「メガファックF-176P」、固形分20%、大日本インキ化学工業社製) 848部 ・n-プロピルアルコール 246部 ・メチルエチルケトン [0118]

-熱転写シートC(シアン)の作製-

上記熱転写シートKの作製において、ブラック画像形成層用塗布液の代わりに、下記組成のシアン画像形成層用塗布液を用いた以外は、熱転写シートKの作製と同様にして、熱転写シートCを作製した。得られた熱転写シートCの画像形成層の層厚は、0.45μmであった。

[シアン顔料分散母液組成]

・ポリビニルブチラール
(「エスレックB BL-SH」、積水化学工業(株)製)
・顔料
(シアン顔料(Pigment Blue 15))
・分散助剤
(「PW-36」、楠本化成(株)製)
・nープロピルアルコール
110部

[0119]

[シアン画像形成層用塗布液組成]

・上記シアン顔料分散母液

118部

・ポリピニルブチラール

5. 2部

(「エスレックB BL-SH」、積水化学工業(株)製)

・ワックス系化合物

(ステアリン酸アミド「ニュートロン2」、日本精化(株)製)

1.0部

(ベヘン酸アミド「ダイヤミッドBM」、日本化成(株)製)

1.0部

(ラウリン酸アミド「ダイヤミッドY」、日本化成(株)製)

1.0部

(パルミチン酸アミド「ダイヤミンド KP」、日本化成(株)製)

1.0部

(エルカ酸アミド「ダイヤミッドL-200」(日本化成(株)製)

1. 0部

(オレイン酸アミド「ダイヤミッド〇-200」、日本化成(株)製)1.0部

・ロジン

2. 8部

(「KE-311」、荒川化学(株)製)

・ペンタエリスリトールテトラアクリレート

1. 7部

(「NKエステル A-TMMT」、新中村化学(株)製)

・界面活性剤

1. 7部

(「メガファックF-176P」、固形分20%、大日本インキ化学工業社製)

・n-プロピルアルコール

890部

・メチルエチルケトン

247部

[0120]

- 受像シートの作製 -

下記の組成のクッション層用塗布液及び受像層用塗布液を調製した。

- 1) クッション層用塗布液
- ・塩化ビニル-酢酸ビニル共重合体

20部

(「MPR-TSL」、日信化学(株)製)

・可塑剤

10部

(「パラプレックスG-40」、CP. HALL. COMPANY社製)

・界面活性剤

0.5部

(「メガファックF-177」、大日本インキ化学工業(株)製)

0.3部 ・帯電防止剤 (fSAT-5)Supper(IC)」、日本純薬(株)製) ・メチルエチルケトン 60部 ・トルエン 10部 ・N,N-ジメチルホルムアミド 3 部 [0121] 2) 受像層用途布液 ・ポリビニルブチラール 8 部 (「エスレックB BL-SH」、積水化学工業(株)製) 0. 7部 ・帯電防止剤 (「サンスタット2012A」、三洋化成工業(株)製) 0.1部 ・界面活性剤 (「メガファックF-177」、大日本インキ化学工業(株)製) ・n-プロピルアルコール 20部 ・メタノール 20部 ・1-メトキシ-2-プロパノール 50部 [0122]

小幅塗布機を用いて、白色PET支持体(「ルミラーE-58」、東レ(株) 製、厚み130μm)上に、上記のクッション層形成用塗布液を塗布し、塗布層 を乾燥し、次に受像層用塗布液を塗布し、乾燥した。乾燥後のクッション性中間 層の層厚が約20μm、受像層の層厚が約2μmとなるように塗布量を調節した 。作製した材料は、ロール形態で巻き取り、1週間室温で保存後、下記のレーザ 一光による画像記録に用いた。

[0123]

ー転写画像の形成ー

直径1mmの真空セクション孔(3cm×8cmのエリアに1個の面密度)が 開けられている直径25cmの回転ドラムに、上記で作製した受像シート(56cm×79cm)を巻き付け、真空吸着させた。次いで、61cm×84cmに 切断した前記熱転写シートK(ブラック)を前記受像シートから均等にはみ出す

ように重ね、スクイーズローラーでスクイーズさせつつ、セクション孔に空気が 吸引されるように密着、積層させた。セクション孔が塞がれた状態での減圧度は 、1気圧に対して-150mmHg(=81.13kPa)であった。前記ドラ ムを回転させ、ドラム上での積層体の表面に、外側から波長830ヵmの半導体 レーザー光を、光熱変換層の表面で 7 μ mのスポットになるように集光し、回転 ドラムの回転方向(主走査方向)に対して、直角方向に移動させながら(副走査)、積層体へレーザー画像(画線)記録を行った。レーザー照射条件は、以下の 通りである。また、本実施例で使用したレーザービームは、主走査方向に5列、 副走杳方向に3列の平行四辺形からなるマルチビーム2次元配列からなるレーザ ーピームを使用した。

レーザーパワー 110mW

主走査速度

6 m/秒

副走査ピッチ

6. $35 \mu m$

前記レーザー記録が終了した積層体を、ドラムから取り外し、熱転写シートK を受像シートから手で引き剥がしたところ、熱転写シートKの画像形成層の光照 射領域のみが、熱転写シートKから受像シートに転写されているのが確認された

[0124]

上記と同様にして、前記熱転写シートY、熱転写シートM、及び熱転写シート Cの各熱転写シートから、受像シート上に画像を転写した。転写された4色の画 像を、記録紙に更に転写し、4色の多色記録画像を形成した。また、これとは別 に各色ごとの単色の記録画像も形成した。

[0125]

(比較例1)

比較例1では、熱転写シートに用いるイエロー顔料をPigment Yel 1 o w 139に変更した以外は、実施例1と同様にして記録画像を形成した。

[0126]

以上の実施例1、比較例に対して、次の評価を行った。

1) 色差 Δ E の 測定

単色の記録画像について、X-rite社製 $X-rite938を用いて、 L*、 a*及びb*を測定した(測定条件:光源 D50、視野角 2°)。JN C (Japan National Committee) のJapanカラーを用いた標準印刷物について、 同様な測定条件で<math>L_0$ *、 a_0 *及び b_0 *を測定し、標準印刷物との色差 Δ Eを算出した。

ΔΕが小さいほど標準印刷物との色差がないことを意味し、通常 2 ~ 3 までが 視覚的に色差がないと捉えられる限度である。

[0127]

【数1】

$$\Delta E = \sqrt{(L_0 * - L^*)^2 + (a_0 * - a^*)^2 + (b_0 * - b^*)^2}$$

[0128]

2) 印刷物近似性評価

4色の多色記録画像について10人に目視感応評価してもらい、以下の基準で 評価結果をまとめた。

- 〇 7~10人が良好と判断
- Δ 3~6人が良好と判断
- × 良好と判断したのが2人以下

[0129]

また、各色の熱転写シートについて、分光分布の最大吸光度を与える波長 2 maxとその最大吸光度を1.0としたときの半値幅を、島津社製UV-可視分光光度計UV-2100を用いて測定した。

表1に1)、2)の評価結果をまとめる。

[0130]

【表1】

	イエロー		マゼンタ		シアン		ΔΕ	印刷物
	λmax	半値幅	λmax	半値幅	λmax	半値幅		近姓
実施例1	410nm	110nm	570nm	70nm	690nm	120nm	1.8 (/፲፡፡-)	0
比較例1	435nm	170nm	570nm	70nm	690nm	120nm	6.5 ((III-)	×

[0131]

【発明の効果】

各色の吸収特性を規定した本発明の熱転写シートを用いることで、CTP時代のフィルムレスに対応し校正刷りやカラーアートに代わるコントラクトプルーフを提供でき、印刷物やカラーアートと一致した色再現性を有し、印刷物近似性に優れた記録画像を提供できる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】本発明の課題は、顔料色材と印刷物との比較において照明光源の影響を 受けず、印刷物近似性に優れた記録画像を得ることができる熱転写シートを提供 することである。

【解決手段】支持体上に少なくとも光熱変換層及び画像形成層をこの順に設けた熱転写シートにおいて、該熱転写シートは分光分布の最大吸光度(2 max)が380~430 n m の領域にあるイエロー用熱転写シート、分光分布の最大吸光度(2 max)が540~600 n m の領域にあるマゼンタ用熱転写シート、分光分布の最大吸光度(2 max)が630~730 n m の領域にあるシアン用熱転写シート及びブラック用熱転写シートからなることを特徴とする熱転写シート。

【選択図】 なし

出願人履歴情報

識別番号

[000005201]

1. 変更年月日

1990年 8月14日

[変更理由]

新規登録

住 所

神奈川県南足柄市中沼210番地

氏 名

富士写真フイルム株式会社